```
DIALOG(R) File 351: Derwent WPI
(c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv.
014143347
             **Image available**
WPI Acc No: 2001-627558/ 200173
XRAM Acc No: C01-187100
XRPX Acc No: N01-467922
  Production of wat r-soluble, conjugated polymer for use electrically
  conductive coatings involves polymerisation of special sulfonate
  group-containing thiophene monomer with oxidizing agent in aqueous medium
Patent Assignee: BAYER AG (FARB )
Inventor: CLOOTS T; GROENENDAAL L; JONAS F; LOUWET F
Number of Countries: 028 Number of Patents: 004
Patent Family:
Patent No
              Kind Date
                             Applicat No
                                            Kind Date
                                                            Week
EP 1122274
              A1 20010808 EP 2001101141
                                           A 20010122 200173 B
DE 10004725
              A1 20010809 DE 1004725
                                             Α
                                                 20000203 200173
JP 2001261795 A 20010926 JP 200118960
                                             Α
                                                 20010126 200173
KR 2001078291 A 20010820 KR 20015078
                                                 20010202 200212
Priority Applications (No Type Date): DE 1004725 A 20000203
Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg
                        Main IPC
                                     Filing Notes
             A1 G 10 C08G-061/12
EP 1122274
   Designated States (Regional): AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT
   LI LT LU LV MC MK NL PT RO SE SI TR
DE 10004725 A1
                     C08F-034/04
JP 2001261795 A
                     6 C08G-061/12
KR 2001078291 A
                      C08G-061/12
Abstract (Basic): EP 1122274 Al
        NOVELTY - Production of water-soluble, pi-conjugated polymers
    involves polymerisation of 3,4-bridged thiophenes containing at least
    one sulfonated alkoxy group (in the form of a salt) with the aid of an
    oxidizing agent in aqueous medium.
        DETAILED DESCRIPTION - A process for the production of
    water-soluble, pi-conjugated polymers involves the polymerisation of
    monomeric thiophene derivatives of formula (I) with an oxidizing agent
    in aqueous medium.
        In formula (I),
        X, Y=0, S or NR1;
        Z=-(CH2)m-CR2R3-(CH2)n-;
        R1=aryl, 1-18C alkyl or H;
        R2=H or -(CH2)s-O-(CH2)p-SO3- M+;
        R3 = -(CH2)s - O - (CH2)p - SO3 - M+;
        M+=a cation;
        m, n=0-3;
        s=0-10;
        p=1-18.
        An INDEPENDENT CLAIM is also included for polythiophenes of formula
    (II).
        In formula (II)
        q=2-10,000
        USE - Polythiophenes obtained by this process are used for the
    production of electrically conductive coatings (claimed). Applications
    include data storage devices, optical signal processing, solar energy
    conversion, rechargeable batteries, electrodes, LED's, field effect
    transistors, sensors, antistatic materials and especially solid
    electrolyte condensers based on tantalum, niobium or aluminum.
        ADVANTAGE - The method the production of new, water-soluble
    pi-conjugated polymers without using polystyrene-sulfonic acid.
       pp; 10 DwgNo 0/0
Title Terms: PRODUCE; WATER; SOLUBLE; CONJUGATE; POLYMER; ELECTRIC;
  CONDUCTING; COATING; POLYMERISE; SPECIAL; GROUP; CONTAIN; THIOPHENE;
  MONOMER; AGENT; AQUEOUS; MEDIUM
Derwent Class: A26; A85; G02; L03; X12
International Patent Class (Main): C08F-034/04; C08G-061/12
International Patent Class (Additional): C09D-005/24; H01B-001/12;
```

ŧ

			,
	V.		



Europäisch s Pat ntamt

European Patent Office

Office europ n des br vets



(11) EP 1 122 274 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 08.08.2001 Patentblatt 2001/32

(51) Int CI.7: **C08G 61/12**, H01B 1/12

(21) Anmeldenummer: 01101141.8

(22) Anmeldetag: 22.01.2001

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
MC NL PT SE TR
Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK RO SI

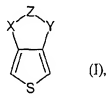
(30) Priorität: 03.02.2000 DE 10004725

(71) Anmelder: BAYER AG 51368 Leverkusen (DE) (72) Erfinder:

- Groenendaal, Lambertus, Dr. 9112 Sinaai (BE)
- Jonas, Friedrich, Dr.
 52066 Aachen (DE)
- Cloots, Tom 1840 Londerzeel (BE)
- Louwet, Frank, Dr.
 3590 Diepenbeek (BE)

(54) Verfahren zur Herstellung von wasserlöslichen pi-konjugierten Polymeren

(57) Ein Verfahren zur Herstellung von wasserlöslichen π -konjugierten Polymeren, dadurch gekennzeichnet, dass monomere Thiophenderivate der Formel I



in der

\$15°

X und Y gleich oder verschieden O, S, N-

R¹,

 $Z - (CH_2)_m - CR^2R^3 - (CH_2)_n -$

R¹ Aryl, C₁-C₁₈-Alkyl oder Wasser-

staff,

R² Wasserstoff oder -(CH₂)_s-O-

(CH₂)_p-SO₃-M+,

 $(CH_2)_s$ -O- $(CH_2)_p$ -SO₃-M+,

M+ ein Kation,

m, n gleich oder verschieden eine

ganze Zahl von 0 bis 3,

s eine ganze Zahl von 0 bis 10 und

p eine ganze Zahl von 1 bis 18 be-

deuten,

mit einem Oxidationsmittel in wässriger Lösung polymerisiert werden, ergibt wasserlösliche Polymere, die zur Herstellung von leitfähigen Beschichtungen eingesetzt werden können.

B schreibung

10

15

20

25

30

40

45

Annual An

[0001] Die Erfindung betrifft die Herstellung von wasserlöslichen π -konjugierten Polymeren durch chemische Polymerisation in Wasser.

[0002] Die Verbindungsklasse der π -konjugierten Polymeren war in den letzten Jahrzehnten der Gegenstand zahlreicher Veröffentlichungen. Sie werden auch als leitfähige Polymere oder als synthetische Metalle bezeichnet.

[0003] Wegen der erheblichen Delokalisierung der π-Elektronen entlang der Hauptkette zeigen diese Polymere interessante (nichtlineare) optische Eigenschaften und nach Oxidation oder Reduktion stellen sie gute elektronische Leiter dar. Dadurch werden diese Verbindungen voraussichtlich eine führende und aktive Rolle auf verschiedenen praktischen Anwendungsgebieten übernehmen, wie z.B. in der Datenspeicherung, der optischen Signalverarbeitung, der Unterdrückung elektromagnetischer Störungen und der Sonnenenergieumwandlung, sowie in wiederaufladbaren Batterien, lichtemittierenden Dioden, Feldeffekttransistoren, Leiterplatten, Sensoren und antistatischen Materialien.

[0004] Beispiele für bekannte π -konjugierte Polymere sind Polypyrrole, Polythiophene, Polyaniline, Polyacetylene, Polyphenylene und Poly(p-phenylen-vinylene). Sie können durch verschiedene chemische und elektrochemische Polymerisationstechniken hergestellt werden. Für die technische Herstellung dieser π -konjugierten Polymeren ist die chemische Polymerisation der monomeren Verbindungen das günstigste Verfahren.

[0005] Die Entwicklung der π-korjugierten Polymeren wurde lange Zeit wegen der Probleme bei ihrer Verarbeitung behindert. Einige dieser Probleme wurden durch die Einführung der ersten löslichen konjugierten Polymere, nämlich der Poly(3-alkyl-thiophene) gelöst. Letztere ließen sich in organischen Lösungsmitteln verarbeiten und konnten somit durch Schleuderbeschichtung auf Trägern aufgebracht werden. Durch das zunehmende Umweltbewusstsein konzentrierte sich die Fachwelt auf die Entwicklung wasserlöslicher konjugierter Polymerer. Wiederum entstanden zunächst mit Sulfonatgruppen funktionalisierte Polythiophene. Aufgrund der Sulfonatgruppen waren diese Polythiophene in wässrigen Lösungen leichter löslich und die Verwendung unerwünschter Lösungsmittel wie Chloroform und Acetonitril wurde vermieden. Nach den ersten wasserlöslichen Polythiophenen folgten kurz darauf andere konjugierte Polymere, wie z.B. Polypyrrole, Polyaniline, Polyphenylene und Poly-(phenylenvinylene).

[0006] Eines der erfolgreichsten und umweltfreundlichsten π-konjugierten Polymere ist das Poly(3,4-ethylendioxythiophen) (PEDT) (EP-A 339 340). Es wurde durch Mischen mit Polystyrolsulfonsäure (PSS) in eine verarbeitbare wässrige Dispersion überführt (EP-A 440 957). Die entstehende Mischung besitzt ausgezeichnete filmbildende Eigenschaften und verbindet hohe Leitfähigkeit mit hoher Transparenz.

[0007] Vor kurzem veröffentlichten Chevrot et al. (J. Electroanal. Chem. 1998, 443, 217-226 und J. Phys. Chim. 1998, 95, 1168-1171) die Synthese eines neuen 3,4-Ethylendioxythiophenderivats, das 4-(2,3-Dihydrothieno[3,4-b] [1,4]dioxin-2-yl-methoxy)-1-butansulfonsäure-Natriumsalz (EDT-S).

[0008] Trotz mehrerer Versuche, dieses Monomer elektrochemisch in wässriger Lösung zu polymerisieren, schlugen alle Versuche von Chevrot et al., ein wasserlösliches Homopolymer zu erhalten, wegen der hohen Löslichkeit der entstehenden Oligomere/Polymere in Wasser fehl. Stattdessen gelang es den Autoren, ein 1:1-Copolymer aus EDT-S und 3,4-Ethylendioxythiophen, herzustellen. Das Derivat war jedoch wasserunlöslich.

[0009] Weitere, ebenfalls wasserlösliche Thiophenderivate sind in EP-A 628 560 beschrieben.

[0010] Während unserer Suche nach umweltfreundlichen Materialien mit im Vergleich zu PEDT/PSS ähnlichen oder verbesserten elektrischen und/oder optischen Eigenschaften, gelang nun die Herstellung von neuen wasserlöslichen π -konjugierten Polymeren ohne die Verwendung von PSS.

[0011] Gegenstand der Erfindung ist daher ein Verfahren zur Herstellung von wasserlöslichen π -konjugierten Polymeren, dadurch gekennzeichnet, dass monomere Thiophenderivate der Formel I

XZY

(I),

50

55

in der

X und Y gleich oder verschieden O, S, N-R1,

Z -

- (CH₂)_m-CR²R³-(CH₂)_n-,

R¹ Aryl, C₁-C₁₈-Alkyl oder Wasserstoff,

```
R^2 Wasserstoff oder -(CH<sub>2</sub>)<sub>s</sub>-O-(CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>-SO<sub>3</sub>·M+,
```

$$R^3$$
 -(CH₂)_s-O-(CH₂)_p-SO₃-M+,

5 M+ ein Kation,

10

25

40

50

1.7

are north

 $\langle \psi_{\mathcal{S}, \mathcal{S}_{\mathcal{N}}} \rangle$

m, n gleich oder verschieden eine ganze Zahl von 0 bis 3,

s eine ganze Zahl von 0 bis 10 und

p eine ganze Zahl von 1 bis 18 bedeuten,

mit einem Oxidationsmittel in wässriger Lösung polymerisiert werden.

[0012] Geeignete Kationen M+ sind z.B. H+, Li+, Na+, K+, Rb+, Cs+ und NH₄+. Besonders geeignete Kationen sind Na+ und K+.

[0013] Bevorzugte Monomere im erfindungsgemäßen Verfahren sind Thiophenderivate der Formel I, in der

X und Y O,

20 Z
$$-(CH_2)_m$$
- CR^2R^3 - $(CH_2)_n$ -,

$$R^2$$
 Wasserstoff oder -(CH_2)_s-O-(CH_2)_p-SO₃-M+,

$$R^3$$
 -(CH₂)_s-O-(CH₂)_p-SO₃-M+,

M+ ein Kation,

m, n gleich oder verschieden eine ganze Zahl von 0 bis 3,

30 s eine ganze Zahl von 0 bis 10 und

p eine ganze Zahl von 1 bis 18 bedeuten.

[0014] Besonders bevorzugte Monomere im erfindungsgemäßen Verfahren sind Thiophenderivate der Formel I, in der

X und Y O,

$$Z - (CH2) - CR2R3 - (CH2)n-,$$

R² Wasserstoff,

 R^3 -(CH₂)_s-O-(CH₂)_p-SO₃-M+,

45 M+ Na+ oder K+,

n 0 oder 1,

s 0 oder 1 und

p 4 oder 5 bedeuten.

[0015] Die monomeren Verbindungen sind bekannt.

[0016] Ihre Herstellung ist in Chevrot et al., J. Electroanal. Chem. 1998, 443, 217-226, Leclerc et al., Adv. Mater. 1997, 9, 1087-1094 und Reynolds et al., Polymer Preprints 1997, 38 (2), 320 beschrieben.

[0017] Die Polymerisation der monomeren Verbindungen wird mit geeigneten Oxidationsmitteln in Wasser durchgeführt. Beispiele für geeignet Oxidationsmittel sind Eisen(III)-salze, insbesondere FeCl₃ und Eisen(III)-salze aromatischer und aliphatischer Sulfonsäuren, H₂O₂, K₂Cr₂O₇, K₂S₂O₈, Na₂S₂O₈, KMnO₄, Alkaliperborate und Alkali- oder

Ammoniumpersulfate oder Mischungen dieser Oxidationsmittel. Weitere geeignete Oxidationsmittel sind beispielsweise in Handbook of Conducting Polymers (Ed. Skotheim, T.A.), Marcel Dekker: New York, 1986, Vol. 1, 46-57 beschrieben. Besonders bevorzugte Oxidationsmittel sind FeCl₃, $Na_2S_2O_8$ und $K_2S_2O_8$ oder Mischungen hiervon.

[0018] Das erfindungsgemäße Verfahren wird bevorzugt bei einer Reaktionstemperatur von -20 bis 100°C durchgeführt. Besonders bevorzugt sind Reaktionstemperaturen von 20 bis 100°C.

[0019] Der wässrigen Reaktionsmischung können auch weitere mit Wasser mischbare Lösungsmittel zugesetzt werden.

[0020] Geeignete Lösungsmittel sind z.B. aliphatische Alkohole wie Methanol, Ethanol, Isopropanol, Butanol, Diacetonalkohol, Ethylenglykol und Glycerin. Ebenfalls geeignet sind aliphatische Ketone wie Aceton und Methylethylketon sowie aliphatische Nitrile wie Acetonitril.

[0021] Die resultierenden Polythiophene sind sehr gut in Wasser löslich.

[0022] Da es sich um bisher nicht bekannte Verbindungen handelt, sind ein weiterer Gegenstand der Erfindung die Polythiophene der Formel II

15

20

10

in der

25

35

45

Sec.

146740

\$40.1

X und Y gleich oder verschieden O, S, N-R1,

$$Z - (CH_2)_m - CR^2R^3 - (CH_2)_{n^2}$$

30 R¹ Aryl, C₁-C₁₈-Alkyl oder Wasserstoff,

1 10

 R^2 Wasserstoff oder -(CH₂)_s-O-(CH₂)p-SO₃-M+,

 R^3 -(CH₂)_s-O-(CH₂)_p-SO₃-M+,

M+ ein Kation,

m, n gleich oder verschieden eine ganze Zahl von 0 bis 3,

40 s eine ganze Zahl von 0 bis 10,

p eine ganze Zahl von 1 bis 18 und

q eine ganze Zahl von 2 bis 10000 bedeuten.

[0023] Bevorzugte Polymere sind Polythiophene der Formel II, in der X und Y O bedeuten und Z, R², R³, M⁺, m, n, s, p und q die vorstehend genannte Bedeutung haben.

[0024] Besonders bevorzugte Polymere sind Polythiophene der Formel II, in der

50 X und Y O,

$$z = -(CH_2)-CR^2R^3-(CH_2)_n$$
-,

R² Wasserstoff,

55

$$R^3$$
 --(CH₂)_s-O-(CH₂)_p-SO₃-M+,

M+ Na+ oder K+,

EP 1 122 274 A1

- n 0 oder 1.
- s 0 oder 1.
- 5 p 4 oder 5 und

15

remay!

24,57,22

.

q eine ganze Zahl von 3 bis 1000 bedeuten.

[0025] Die Polythiophene der Formel II liegen in kationischer Form vor. Die positiven Ladungen sind in der Formel nicht wiedergegeben, da die Ladungen über das gesamte Molekül delokalisiert sind.

[0026] Nach der Polymerisation kann die Polythiophen-Lösung weiter gereinigt werden. Hierzu gehört besonders die Entsalzung. Die Entsalzung erfolgt bevorzugt mit lonenaustauschern, die im einfachsten Fall direkt der Polythiophen-Lösung zugesetzt werden. Alternativ hierzu ist auch die Entsalzung durch Säulenchromatographie möglich.

[0027] Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung der Polythiophene der Formel II zur Herstellung elektrisch leitfähiger Beschichtungen.

[0028] Hierzu kann die Polythiophen-Lösung nach der Aufarbeitung durch bekannte Gießoder Drucktechniken auf Substrate aufgebracht werden. Beispiele für Gießtechniken sind das Vorhanggießen und das Aufschleudern (spincoating). Beispiele für Drucktechniken sind der Tiefdruck, der Offsetdruck und der Siebdruck.

[0029] Beispiele für Substrate sind Glas und Kunststoffe wie z.B. Polycarbonate, Polyester und Polyacrylate.

20 [0030] Bevorzugte Schichtdicken sind 10^{-2} bis 102 μm.

[0031] Der Oberflächenwiderstand von Schichten der Polythiophene der Formel II liegt zwischen 1 und 10¹⁴ Ω / \square bevorzugt zwischen 10 und 10⁹ Ω / \square

[0032] Zur Erhöhung der Leitfähigkeit der Beschichtungen können den Lösungen Additive zugegeben werden. Geeignete Additive sind in EP-A 686 662 beschrieben.

[0033] Zur Verbesserung der mechanischen Eigenschaften der Schichten hinsichtlich Haftung und Kratzfestigkeit k\u00fcnnen den L\u00fcsungen Bindemittel und Vernetzer zugesetzt werden. Hierzu geeignet sind Verfahren wie sie f\u00fcr das Poly(3,4-ethylendioxythiophen/Polystyrolsulfons\u00e4ure-System in EP-A 825 219 beschrieben sind.

[0034] Besonders wichtige Anwendungsgebiete der Polythiophene der Formel II sind z.B.:

- 30 die Datenspeicherung,
 - die optische Signalverarbeitung,
 - die Unterdrückung elektromagnetischer Störungen (EMI),
 - die Sonnenenergieumwandlung,
 - wiederaufladbare Batterien,
- 35 Elektroden,
 - lichtemittierende Dioden,
 - Feldeffekttransistoren,
 - Sensoren,
 - elektrochrome Scheiben,
- antistatische Materialien, insbesondere Folien für die Verpackung elektronischer Bauteile und Trägerfolien für fotografische Filme,
 - Beschichtungen für Kopiertrommein und
 - die Durchkontaktierung von Leiterplatten und Multilayern.
- [0035] Die erfindungsgemäßen Polythiophene werden bevorzugt zur Herstellung von Feststoffelektrolytkondensatoren auf Basis von Tantal, Niob oder Aluminium eingesetzt. Die Herstellung der Kondensatoren erfolgt nach folgenden Verfahrensschritten:
 - 1. Elektrochemische Oxidation der Metallanoden zur Aufbringung der isolierenden Metalloxidschicht.
 - 2. Ein- oder mehrmaliges Imprägnieren und Trocknen der Metallanoden mit einer Lösung der erfindungsgemäßen Polythiophene zum Aufbringen der leitfähigen Gegenelektrode.

[0036] Die so erhaltenen Kondensatoren zeichnen sich durch niedrige äquival nte Serienwiderstände und gute Hochfrequenzeigenschaften aus.

B ispiele

50

55

[0037] Bei den nachfolgenden Versuchen wurde das Natrium-Salz von 4-(2,3-dihydrothieno [3,4-b][1,4]dioxin-2-yl-

methoxy)-1-butansulfonsäure (EDT-S), hergestellt wie beschrieben durch Chevrot et al. (*J. Electroanal. Chem.* **1998**, 443, 217-226), als Monomer eingesetzt.

Beispiel 1

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

Signar

Registration of

14:40

Herstellung von Poly(4-(2,3-dihydrothieno[3,4-b][1,4]dioxin-2-yl-methoxy)-1-butansulfonsäure) (PEDT-S) mit FeCl₃ als Oxidationsmittel

[0038] 0,496 g EDT-S (1,5 mmol) wurden unter Argon in 18 ml dest. Wasser gelöst. Anschließend wurden 0,97 g (6,0 mmol) FeCl₃ in einer Portion zugegeben. Die Lösung wurde danach 8 h bei RT (= Raumtemperatur) gerührt und 3 h auf 100°C erhitzt, abgekühlt und aufgearbeitet. Zur Aufarbeitung wurde die Lösung auf 1Gew.-% mit dest. Wasser verdünnt, 9 g Lewatit® S100 und 9 g Lewatit® MP 62 zugegeben und 4 h bei RT gerührt. Nachdem Abfiltrieren der lonenaustauscher wurde eine dunkelblaue Polymerlösung erhalten.

Feststoffgehalt	1 Gew%
Eisengehalt	0,0019 Gew%
Natriumgehalt	0,24 Gew%

[0039] 1 g der Polymerlösung wurde mit je 1 g Wasser, Aceton und Methanol verdünnt und mit einem Rakel auf Polyethylenterephthalat-Folie aufgetragen (60 μ m Nassfilmdicke). Der Oberflächenwiderstand der bei Raumtemperatur getrockneten Schicht betrug 108 Ω / \Box

RT	Raumtemperatur
Lewatit® S100	kationischer Ionenaustauscher der Bayer AG
Lewatit® MP 62	anionischer Ionenaustauscher der Bayer AG

Beispiel 2

Herstellung von Poly(4-(2,3-dihydrothieno[3,4-b][1,4]dioxin-2-yl-methoxy)-1-butansulfonsäure) (PEDT-S) mit $Na_2S_2O_8$ als Oxidationsmittel

[0040] Eine Lösung von $Na_2S_2O_8$ (0,267 g, 1,12 mmol) und $Fe_2(SO_4)_3$ (0,0025 g) in dest. Wasser (25ml) wurde entgast und unter Argon aufbewahrt. Das Natriumsalz von EDT-S (0,25 g, 0,76 mmol) wurde in einer Portion zugegeben und die Lösung für 24 h bei RT gerührt. Danach wurde noch 2 h by 100°C gerührt. Danach wurde das Reaktionsgemisch auf RT abgekühlt. Die dunkelblaue Lösung wurde mit dest. Wasser auf 1% Festgehalt verdünnt und mit Lewatit® S 100 (5 g) und Lewatit® MP 62 (5 g) für 1 h bei RT gerührt. Nach Abfiltrieren der Ionenaustauscher wurde eine dunkelblaue Polymerlösung erhalten.

Patentansprüche

1. Verfahren zur Herstellung von wasserlöslichen π -konjugierten Polymeren, dadurch gekennzeichnet, dass monomere Thiophenderivate der Formel I

55 in der

EP 1 122 274 A1

- 7 $-(CH_2)_m CR^2R^3 (CH_2)_n$
- R¹ Aryl, C₁-C₁₈-Alkyl oder Wasserstoff,
- 5 R2 Wasserstoff oder - $(CH_2)_s$ -O- $(CH_2)_p$ -SO₃-M+,
 - R^3 -(CH₂)_s-O-(CH₂)_p-SO₃-M+,
 - M+ ein Kation,
 - m, n gleich oder verschieden eine ganze Zahl von 0 bis 3,
 - s eine ganze Zahl von 0 bis 10 und
- p eine ganze Zahl von 1 bis 18 bedeuten,

mit einem Oxidationsmittel in wässriger Lösung polymerisiert werden.

- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass monomere Thiophenderivate der Formel I, in der
- X und Y O

10

20

30

- Z (CH₂)-CR²R³-(CH₂)_n-,
- 25 R² Wasserstoff,
 - H^3 -(CH₂)_s-O-(CH₂)_p-SO_a-M+,
 - M+ Na+ oder K+,
- n 0 oder 1,
 - s 0 oder 1 und
- p 4 oder 5 bedeuten,

polymerisiert werden.

- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als Oxidationsmittel FeCl₃, Na₂S₂O₈ oder K₂S₂O₈
 oder Mischungen hiervon verwendet werden.
 - 4. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Polymerisation bei einer Reaktionstemperatur von 20 bis 100°C durchgeführt wird.
- 45 5. Polythiophene der Formel II

55

in der

50

X und Y gleich oder verschieden O, S, N-R1,

EP 1 122 274 A1

	Z	$-(CH_2)_m$ - CR^2R^3 - $(CH_2)_n$ -
	R ¹	Aryl, C ₁ -C ₁₈ -Alkyl oder Wasserstoff,
5	R ²	Wasserstoff oder -(CH ₂) _s -O-(CH ₂) _p -SO ₃ -M+,
	R ³	$-(CH_2)_s$ -O- $(CH_2)_p$ -SO ₃ -M+,
10	M+	ein Kation,
10	m, n	gleich oder verschieden eine ganze Zahl von 0 bis 3,
	s	eine ganze Zahl von 0 bis 10,
15	р	eine ganze Zahl von 1 bis 18 und
	q	eine ganze Zahl von 2 bis 10 000 bedeuten.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 01 10 1141

	EINSCHLÄGIGI		,	
Kategorie	Kennzeichnung des Dokur der maßgeblich	nents mit Angabe, sowelt erforderlich, en Telle	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.7)
A	US 5 111 327 A (PIC	KETT JAMES E ET AL)	1-4	C08G61/12
ļ	5. Mai 1992 (1992-0			H01B1/12
(* Spalte 8; Beispie	1 15 *	5,6	
D,X	C. CHEVROT, C. MARI OF ELECTROANALYTICA	en 217-226, XP000995724	5,6	
				RECHERCHIEFTE SACHGEBIETE (Int.Cl.7) COSG HO1B
				-
Der vo		de für alle Patentansprüche erstellt	<u> </u>	
	Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche		Průter
	MÜNCHEN	23. April 2001	Marc	quis, D
X : von t Y : von t ande A : techr O : nicht	TEGORIE DER GENANNTEN DOK besonderer Bedeutung allein betracht besonderer Bedeutung in Verbindung ren Veröffentlichung derselben Kateg sologischer Hintergrund schriftliche Offenbarung chenitteratur	E : âtrores Patentook et nach dern Anmele mit einer D : In der Anmelen crie L : aus anderen Grür	ument, das jedoc ledatum veröffen angeführtes Dol nden angeführtes	flicht worden ist kument Dokument

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 01 10 1141

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

23-04-2001

im Recherchenbert angeführtes Patentdok	cht tument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(e Patentfa	er) der Imilie	Datum der Veröffentlichung
US 5111327	A	05-05-1992	US 518	7608 A	16-02-1993
					}
}					ļ
481					
2					
EPO					
EPO FORM TOOL					